



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 189 766

A2

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86100256.6

(51) Int. Cl.: C 01 B 25/12

(22) Anmeldetag: 10.01.86

(30) Priorität: 28.01.85 DE 3502705

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT  
Postfach 80 03 20  
D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
06.08.86 Patentblatt 86/32

(72) Erfinder: Schimmel, Günther, Dr.  
Ehrenstrasse 16  
D-5042 Erftstadt (DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
BE DE FR GB IT NL

(72) Erfinder: Kowalski, Werner  
Am Ginsterberg 7  
D-5354 Weilerswist (DE)

(72) Erfinder: Heymer, Gero, Dr.  
Fasanenau 12  
D-5042 Erftstadt (DE)

(72) Erfinder: Gradi, Reinhard, Dr.  
Heimbacher Weg 27  
D-5042 Erftstadt (DE)

(54) Verfahren zur Verminderung der Reaktivität und zur Verbesserung des Fließverhaltens von Phosphorpentoxid.

(57) Zur Verminderung der Reaktivität und zur Verbesserung der Fließeigenschaften von Phosphorpentoxid tempert man in der hexagonalen Modifikation vorliegendes Phosphorpentoxid 0,5 bis 8 Stunden bei Temperaturen von 200 bis 390°C.

EP 0 189 766 A2

5        Verfahren zur Verminderung der Reaktivität und zur  
Verbesserung des Fließverhaltens von Phosphorpentoxid

10      Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Ver-  
minderung der Reaktivität und zur Verbesserung des Fließ-  
verhaltens von Phosphorpentoxid.

15      Phosphorpentoxid, welches industriell durch Verbrennen  
von gelbem Phosphor mit getrockneten sauerstoffhaltigen  
Gasen und Kondensation des dabei gebildeten dampfförmigen  
20     Phosphorpentoxids hergestellt wird, existiert in drei  
kristallinen Modifikationen, wobei die hexagonale Modifi-  
kation, die sog. H-Form, unmittelbar bei der Kondensation  
des dampfförmigen Phosphorpentoxids entsteht. Von der  
25     orthorhombischen Modifikation gibt es eine stabile und  
eine metastabile Form, wobei die stabile Form, die sog.  
O'-Form, durch 24stündiges Erhitzen der hexagonalen Modi-  
fikation auf 450°C erhältlich ist, während die metastabile  
30     Form, die sog. O-Form, durch zweistündiges Erhitzen der  
hexagonalen Modifikation auf 400°C im geschlossenen  
System hergestellt werden kann. Die chemische Reaktivität  
des Phosphorpentoxids nimmt ausweislich der Umsetzungsin-  
tensität mit Wasser in der Reihenfolge H-Form, O'-Form,  
35     O-Form ab (vergl. J. R. VAN WAZER: "Phosphorus and its  
Compounds", Band I, 1958, Seiten 268, 269 und 276).

Häufig weist das industriell hergestellte hexagonale Phos-  
phorpentoxid eine zu hohe Reaktivität auf. Diese hohe Reak-  
tivität führt bei einem bedeutenden präparativen Einsatzge-  
biet des Phosphorpentoxids, nämlich der Herstellung von  
40     Phosphorsäureestern, häufig zu unerwünschten Nebenreaktio-  
nen, die auf eine zu starke Wärmeentwicklung beim Eintrag  
des Phosphorpentoxids in die Alkohole zurückzuführen sind.

Deshalb wird in der DE-PS 1 147 924 vorgeschlagen, ein mikrosphärisches Phosphorpentoxid der hexagonalen Modifikation, dessen Reaktivität zwischen der der normalerweise anfallenden hexagonalen Modifikation und einer der 5 beiden reaktionsträgeren orthorhombischen Modifikationen des Phosphorpentoxids liegt, dadurch herzustellen, daß man einen heißen, Phosphorpentoxid enthaltenden Gasstrom durch eine dichte, turbulente Wirbelschicht aus Phosphorpentoxid-Teilchen leitet, wobei die Phosphorpentoxid-10 Teilchen bei einer Temperatur zwischen 90 und 175°C gehalten werden.

Nachteilig ist bei diesem Verfahren, daß zu seiner Durchführung ein aufwendiger Wirbelschicht-Kondensation-Apparat erforderlich ist. Darüber hinaus ist der Energieaufwand bei der Durchführung des Verfahrens dann besonders hoch, wenn in fester Form vorliegendes Phosphorpentoxid, 15 welches bei allen Wand-Kondensations-Verfahren anfällt (vergl. US-PSen 3 598 525 und 4 219 533), erst in einen 20 Phosphorpentoxid-Gasstrom überführt werden muß.

Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein unter Verwendung eines einfachen Apparates durchführbares Verfahren anzugeben, welches die Verminderung der Reaktivität von hexagonalem Phosphorpentoxid in fester Phase unter gleichzeitiger Verbesserung seines Fließverhaltens ermöglicht. Das wird erfindungsgemäß dadurch erreicht, daß man in der hexagonalen Modifikation vorliegendes Phosphorpentoxid bei Temperaturen von 200 bis 390°C tempert.

30 Das Verfahren gemäß der Erfindung kann weiterhin wahlweise auch noch dadurch ausgestaltet sein, daß  
a) man das Phosphorpentoxid 0,5 bis 8 Stunden, vorzugsweise 0,5 bis 3 Stunden, tempert;  
35 b) man die Temperung in einer geschlossenen Reaktionszone durchführt;

3

- c) man in der Reaktionszone eine Schutzgasatmosphäre aufrechterhält;
- d) man die Temperung kontinuierlich in einer bewegten Reaktionszone mit äußerer Wärmezufuhr durchführt.

5

Überraschenderweise wird mit dem erfindungsgemäßen Verfahren durch eine bloße Wärmebehandlung unterhalb der Umwandlungstemperatur hexagonal/orthorhombisch ein in

10 der hexagonalen Modifikation vorliegendes Phosphorpentoxid erhalten, welches bei gleicher Korngröße und gleichem Röntgenspektrum eine wesentlich niedrigere Reaktivität und deutlich bessere Fließeigenschaften aufweist.

15 Das Verfahren gemäß der Erfindung kann in jedem beliebigen Apparat mit der Möglichkeit genügend großer Wärmeübertragung unter Ausschluß von Feuchtigkeit durchgeführt werden. Diskontinuierlich kann die Temperung in offenen Keramik- oder Metallgefäßen erfolgen, welche in  
20 einem mit Schutzgas gespülten Ofen erhitzt werden, während bei der Anwendung druckdichter Behälter auf die Schutzgas-spülung verzichtet werden kann. Zur kontinuierlichen Durchführung des Verfahrens eignen sich beheizte Drehrohre und Muldenkneter sowie beheizte Trogwärmetauscher mit  
25 Transport- und Mischschnecke, wobei die Reaktionsräume dieser Apparate mit unter leichtem Überdruck stehendem Schutzgas beaufschlagt sein sollten.

30 Die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren erreichbare Endreakтивität des Phosphorpentoxids ist neben von Temperatur und Dauer der Temperung auch von der Reaktivität des Ausgangsmaterials abhängig. Daher müssen die Reaktionsbedingungen der angestrebten Reaktivität von Fall zu Fall angepaßt werden.

35

Zur Bestimmung der Reaktivität wird ein Test durchgeführt, welcher in Anlehnung an das in der DE-PS 1 147 924 (Spal-

te 8, Zeilen 16 bis 32) beschriebene Verfahren ausgearbeitet wurde:

5           150 ml mit Phosphorpentoxid getrocknetes Kerosin (Aromatenanteil kleiner als 1 %) wird mit einer Temperatur von 22 bis 24°C in ein 500-ml-Dewar-gefäß eingefüllt und 20 g des zu testenden Phosphorpentoxids hinzugefügt. Die Mischung wird  
10          30 s mit einem Kreuzblattrührer bei 600 Upm gerührt und anschließend unter weiterem Rühren 100 ml 2-Ethylhexanol mit einer Temperatur von 22 bis 24°C zugesetzt.  
15          Die in der Suspension mit einem Fühler gemessene Temperatur wird auf einen x, y-Schreiber übertragen und gegen die Zeit aufgezeichnet.  
20          Die Zeit t, welche zwischen dem Anstieg von 5 auf 30°C liegt, wird graphisch ermittelt und daraus der Reaktivitätskoeffizient

$$R = \frac{25}{t} \quad [^{\circ}\text{C}/\text{s}]$$

20          errechnet.

Durch die folgenden Beispiele wird die Erfindung näher erläutert.

25          Beispiele 1 bis 3

Ein zu Verklumpungen und Wandverbackungen neigendes mikro-kristallines hexagonales Phosphorpentoxid eines Herstellers  
30 A mit einer Reaktivität von 3,7°C/s und einem Schüttgewicht von 680 g/l wurde in einem Porzellantiegel eine Stunde lang in einem elektrisch beheizten Ofen in Stickstoff-Atmosphäre auf die in der Tabelle angegebenen Temperaturen aufgeheizt und für eine Stunde bei dieser Temperatur gehalten.

Anschließend sind die Schüttgewichte der Phosphorpentoxid-

Proben unverändert, auch das Guinier-Diagramm zeigt nur die Linien der hexagonalen Modifikation. Das bei 300 und 350°C getemperte Phosphorpentoxid ist gut rieselfähig, es klumpt und staubt nicht. Die Reaktivitäten der drei Phosphorpentoxid-Proben sind in der Tabelle aufgeführt.

#### Beispiele 4 bis 6

10 Verschiedene hexagonale Phosphorpentoxid-Proben des Herstellers A, welche zum Verklumpen neigen, wurden in einem argon gefüllten 500 ml-Stahlautoklaven auf die in der Tabelle angegebenen Temperaturen aufgeheizt und 1,5 Stunden bei dieser Temperatur belassen.

15 Anschließend sind die Schüttgewichte der Phosphorpentoxid-Proben unverändert und die Guinier-Diagramme zeigen nur die Linien der hexagonalen Modifikation. Alle Proben sind gut rieselfähig und verbacken nicht. Die Reaktivitäten der drei Phosphorpentoxid-Proben sind in der Tabelle aufgeführt.

20

#### Beispiel 7

25 Eine zum Verklumpen neigende Phosphorpentoxid-Probe eines Herstellers B wurde analog den Beispielen 4 bis 6 in einem Stahlautoklaven auf 300°C aufgeheizt und 5 Stunden bei dieser Temperatur belassen.

30 Anschließend ist die Phosphorpentoxid-Probe gut rieselfähig. Ihr Schüttgewicht ist unverändert und ihr Guinier-Diagramm zeigt nur die Linien der hexagonalen Modifikation.

Die Reaktivitäten der Phosphorpentoxid-Probe sind in der Tabelle aufgeführt.

#### Beispiel 8

35

2 kg Phosphorpentoxid vom Hersteller A mit einer Reaktivität  $R = 3,2^\circ\text{C}/\text{s}$  wurden pro Stunde über eine verschlos-

sene Dosierschnecke in die Stirnwand eines elektrisch be-  
heizten Drehrohres (Länge: 160 cm, Durchmesser: 11 cm) aus  
rostfreiem Stahl eindosiert. In der gasdicht abgeschlos-  
senen Anlage wurde über eine Tauchung ein Stickstoff-  
5 Überdruck von etwa 300 Pa aufrechterhalten. Die im im  
Drehrohr befindlichen Phosphorpentoxid gemessene Tempera-  
tur betrug an der wärmsten Stelle  $340^{\circ}\text{C}$ . Das ausgetragene  
Phosphorpentoxid fiel in einen geschlossenen Stahlbehälter,  
welcher bei Bedarf entleert wurde.  
10 Das ausgeschleuste Phosphorpentoxid ist gut rieselfähig  
und weist eine Reaktivität von  $0,6^{\circ}\text{C}/\text{s}$  auf.

16

Tabelle

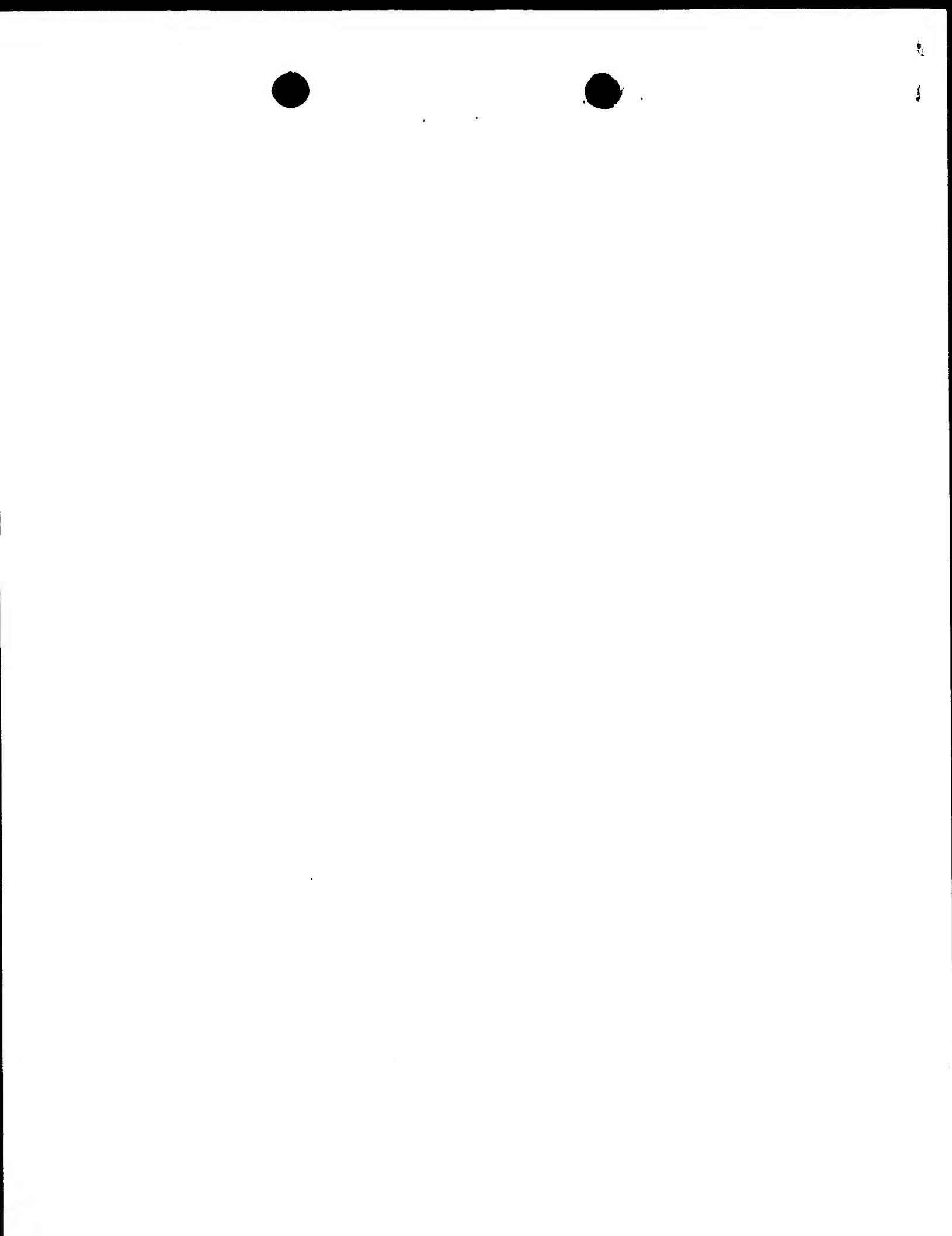
Beispiel	Temperatur	Hersteller	Phosphorpentoxid	
			Reaktivität R ( $^{\circ}\text{C}/\text{s}$ )	
			vorher	nachher
1	200	A	3,7	2,9
2	300	A	3,7	0,7
3	350	A	3,7	0,1
4	300	A	1,9	1,0
5	350	A	3,5	0,05
6	300	A	4,6	2,5
7	300	B	1,8	0,4

Verfahren zur Verminderung der Reaktivität und zur  
Verbesserung des Fließverhaltens von Phosphorpentoxid

Patentansprüche:

1. Verfahren zur Verminderung der Reaktivität und zur Verbesserung des Fließverhaltens von Phosphorpentoxid, dadurch gekennzeichnet, daß man in der hexagonalen Modifikation vorliegendes Phosphorpentoxid bei Temperaturen von 200 bis 390°C tempert.
2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man das Phosphorpentoxid 0,5 bis 8 Stunden, vorzugsweise 0,5 bis 3 Stunden, tempert.
3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man die Temperung in einer geschlossenen Reaktionszone durchführt.
4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man in der Reaktionszone eine Schutzgasatmosphäre aufrechterhält.
5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man die Temperung kontinuierlich in einer bewegten Reaktionszone mit äußerer Wärmezufuhr durchführt.

W.H.





Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 189 766

A3

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86100256.6

(51) Int.Cl.<sup>3</sup>: C 01 B 25/12

(22) Anmeldetag: 10.01.86

(30) Priorität: 28.01.85 DE 3502705

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT  
Postfach 80 03 20  
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
06.08.86 Patentblatt 86/32

(72) Erfinder: Schimmel, Günther, Dr.  
Ehrenstrasse 16  
D-5042 Erftstadt(DE)

(88) Veröffentlichungstag des später  
veröffentlichten Recherchenberichts: 04.01.89

(72) Erfinder: Kowalski, Werner  
Am Ginsterberg 7  
D-5354 Weilerswist(DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
BE DE FR GB IT NL

(72) Erfinder: Heymer, Gero, Dr.  
Fasanenae 12  
D-5042 Erftstadt(DE)

(72) Erfinder: Gradi, Reinhard, Dr.  
Heimbacher Weg 27  
D-5042 Erftstadt(DE)

(54) Verfahren zur Verminderung der Reaktivität und zur Verbesserung des Fließverhaltens von Phosphorpentoxid.

(57) Zur Verminderung der Reaktivität und zur Verbesserung  
der Fließeigenschaften von Phosphorpentoxid tempert man  
in der hexagonalen Modifikation vorliegendes Phosphor-  
pentoxid 0,5 bis 8 Stunden bei Temperaturen von 200 bis  
390°C.

EP 0 189 766 A3



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0189766

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 0256

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE									
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betreff Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.3)						
X	US-A-2 907 635 (W.F. TUCKER) * Ansprüche 1, 2 * ---	1	C 01 B 25/12						
D, A	DE-C-1 147 924 (STAUFFER CHEM) ---								
D, A	US-A-3 598 525 (H. HARNISCH) -----								
RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.3)									
C 01 B 25/00									
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 33%;">Recherchenort</td> <td style="width: 33%;">Abschlußdatum der Recherche</td> <td style="width: 34%;">Prüfer</td> </tr> <tr> <td>BERLIN</td> <td>06-10-1988</td> <td>KESTEN W.G.</td> </tr> </table>				Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	BERLIN	06-10-1988	KESTEN W.G.
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer							
BERLIN	06-10-1988	KESTEN W.G.							
<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b> X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument							